# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-204155

(43)Date of publication of application: 25.07.2000

(51)Int.CI.

C08G 69/26

(21)Application number: 11-009147

(71)Applicant: TOYOBO CO LTD

(22)Date of filing:

18.01.1999

(72)Inventor: YOSHIDA HIDEKAZU

SUZUKI KEISUKE

MURAKAMI TOSHIAKI

## (54) POLYAMIDE RESIN

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a polyamide resin having improved moisture resistance of conventional aromatic polyamide resin and maintaining the other excellent characteristics of aromatic polyamide.

SOLUTION: An aromatic dicarboxylic acid component unit (e.g. terephthalic acid or isophthalic acid) and an aliphatic dicarboxylic acid component unit are used as the dicarboxylic acid component units of a polyamide resin. An aromatic diamine component unit (e.g. mxylenediamine) and an aliphatic diamine component unit are used for diamine component units.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

03.07.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

j"

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-204155 (P2000-204155A)

(43)公開日 平成12年7月25日(2000.7.25)

(51) Int.Cl.<sup>7</sup> C 0 8 G 69/26 識別記号

FΙ

C 0 8 G 69/26

テーマコード(<u>参考</u>)

4J001

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 5 頁)

(21)出願番号	特顯平11-9147	(71) 出顧人 000003160
		束詳紡綻株式会社
(22)出顧日	平成11年1月18日(1999.1.18)	大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号
		(72)発明者 吉田 秀和
		福井県敦賀市東洋町10番24号 東洋紡績株
		式会社つるが工場内
		(72)発明者 鈴木 啓介
		福井県敦賀市東洋町10番24号 東洋紡績株
		式会社つるが工場内
		(72)発明者 村上 俊昭
		滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡
		續株式会社総合研究所内
		最終頁に続く

## (54)【発明の名称】 ポリアミド樹脂

## (57)【要約】

【課題】従来の芳香族ポリアミド樹脂の耐湿性を改善し、且つ、その他芳香族ポリアミドの優れた特性を維持したポリアミド樹脂を提供する。

【解決手段】ポリアミド樹脂のジカルボン酸成分単位に 芳香族ジカルボン酸成分単位および脂肪族ジカルボン酸 成分単位を用い、ジアミン成分単位に芳香族ジアミン成 分単位および脂肪族ジアミン成分単位を用いる。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ジカルボン酸成分単位が、芳香族ジカル ボン酸および脂肪族ジカルボン酸からなり、ジアミン成 分単位が芳香族ジアミンと脂肪族ジアミンからなるポリ アミド樹脂。

1

【請求項2】 芳香族ジアミンがメタキシレンジアミン である請求項1のポリアミド樹脂。

【請求項3】 芳香族ジカルボン酸がテレフタル酸、イ ソフタル酸、2,6-ナフタレンジカルボン酸よりなる 群から選ばれる1種以上の化合物である請求項1、2の 10 ポリアミド樹脂。

【請求項4】 脂肪族ジカルボン酸の炭素数が4~12 であり、脂肪族ジアミンの炭素数が6~18である請求 項1~3のポリアミド樹脂。

【請求項5】 濃硫酸中20℃で測定した相対粘度が 1.5~5.0の範囲にある請求項1~4のポリアミド 樹脂。

#### 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、機械的特性、耐熱 20 特性、耐薬品性、耐加水分解性のいずれにも優れた性能 を有し、成形温度範囲が広く、しかも、低吸水率を有 し、吸水時の寸法安定性に優れ、耐湿性が改善された新 規重合体であるポリアミド樹脂に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来、芳香族ポリアミド樹脂としては、 種々提案されており、特開昭59-155426号公報 には芳香族ジカルボン酸成分単位、アジピン酸成分単位 とヘキサメチレンジアミンとから生成する結晶性コポリ アミドが提案されている。この成形用ポリアミド組成物 30 は従来のポリアミドに比べ、耐熱特性、機械的特性、化 学的物理的特性および成形特性に優れているが、吸湿時 における機械的特性の低下があり、耐湿性が充分である とは言い難い。

【0003】また、特開昭59-53536号公報にお いてはテレフタル酸成分単位60~100mol%、そ れ以外の芳香族ジカルボン酸成分0~40mol%の範 囲からなる芳香族ジカルボン酸成分単位(a)と炭素数 6~18の直鎖脂肪族アルキレンジアミン成分単位

(b) からなる結晶性コポリアミドが提案されている が、芳香族ジカルボン酸成分が60mol%以上もの多 くの量を含んでいるポリアミドのため、成形温度節囲が 狭いという問題点があった。

## [0004]

【発明が解決しようとする課題】芳香族ポリアミドの優 れた特性と成形性に優れた性能を兼ね備え、かつ、従来 の芳香族ポリアミドに比べ、耐湿性に優れたポリアミド 樹脂を提供することにある。

## [0005]

リアミドの優れた特性と成形性に優れた性能を兼ね備 え、かつ、従来の芳香族ポリアミドに比べ、耐湿性に優 れたポリアミド樹脂を鋭意検討した結果、ジカルボン酸 成分単位が、芳香族ジカルボン酸成分単位および脂肪族 ジカルボン酸成分単位からなり、ジアミン成分単位が、 芳香族ジアミン成分単位および脂肪族ジアミン成分単位 からなる、特定の組成をもったポリアミドが芳香族ポリ アミドの優れた特性を保持させたまま、低吸水率、吸水 時の寸法安定性を有し、耐湿性が改善されたポリアミド 樹脂を提供することを見出し、本発明に到達した。

【0006】即ち本発明はジカルボン酸成分単位が、芳 香族ジカルボン酸および脂肪族ジカルボン酸からなり、 ジアミン成分単位が芳香族ジアミンと脂肪族ジアミンか らなるポリアミド樹脂に関する。好ましくは、芳香族ジ アミンがメタキシレンジアミンであり、芳香族ジカルボ ン酸がテレフタル酸、イソフタル酸、及び2,6-ナフ タレンジカルボン酸よりなる群から選ばれる1種以上の 化合物であり、脂肪族ジカルボン酸の炭素数が4~12 であり、脂肪族ジアミンの炭素数が6~18である。ま た、濃硫酸中20℃で測定した相対粘度が1.5~5. 0の範囲にあることが好ましい。

## [0007]

【発明の実施の形態】本発明におけるポリアミド樹脂は ジカルボン酸成分単位(a)が芳香族ジカルボン酸およ び脂肪族ジカルボン酸からなり、ジアミン成分単位

(b) が芳香族ジアミンおよび脂肪族ジアミンからなっ

【0008】ジカルボン酸成分単位(a)中の芳香族ジ カルボン酸成分単位は、好ましくはテレフタル酸、イソ フタル酸、2,6-ナフタレンジカルボン酸からなる群 より選ばれる1種以上の化合物の残基であり、更に好ま しくはテレフタル酸残基である。ジカルボン酸成分単位 (a) 中の脂肪族ジカルボン酸成分単位は好ましくは炭 素数が4~12の脂肪族ジカルボン酸成分単位である。 脂肪族ジカルボン酸成分単位を導入するために用いられ る脂肪族ジカルボン酸の例としては、たとえば、コハク 酸、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、デカンジ カルボン酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカンジカル ボン酸、およびダイマー酸等が挙げられ、これらの中で もアジピン酸が特に好ましい。本発明においては、ジカ ルボン酸成分単位100mol%中に、芳香族ジカルボ ン酸成分単位が好ましくは30~80mol%であり、 さらに好ましくは40~75mol%であり、脂肪族ジ カルボン酸成分単位は好ましくは、20~70m01% であり、好ましくは25~60mo1%である。ジカル ボン酸成分単位として、芳香族ジカルボン酸成分単位、 好ましくはテレフタル酸成分単位の含有量が80mol %より多くなると可とう性が低下し、耐衝撃性、耐熱老 化性が大巾に低下するようになる。また、芳香族ジカル 【課題を解決するための手段】本発明者等は、芳香族ポ 50 ボン酸成分単位、好ましくはテレフタル酸成分単位の含

10

30

有量が30mo1%より少なくなると結晶性が大巾に低 下し、耐熱性や耐水性などが大巾に低下するようにな る。

【0009】ジアミン成分単位(b)中、芳香族ジアミ ン成分単位は、好ましくはメタキシレンジアミンであ る。ジアミン成分単位(b)中、脂肪族ジアミン成分単 位は、好ましくは炭素数が6~18の脂肪族ジアミン成分 単位からなる。このような脂肪族ジアミン成分単位は直 鎖状のアルキレンジアミン成分単位であってもよいし、 分岐を有する鎖状のアルキレンジアミン成分単位であっ てもよい。このような脂肪族系ジアミン成分単位として は、具体的には、たとえば、1,6-ジアミノヘキサ ン、1, 7-ジアミノヘプタン、1, 8-ジアミノオク タン、1,9-ジアミノノナン、1,10-ジアミノデ カン、1,11-ジアミノウンデカン、1,12-ジア ミノドデカン等の直鎖状アルキレンジアミンから誘導さ れる成分単位、および、1,4-ジアミノ-1,1-ジ メチルブタン、1,4-ジアミノー1-エチルブタン、 1, 4-ジアミノー1, 2-ジメチルブタン、1, 4-ジアミノー1, 3ージメチルプタン、1, 4ージアミノ -ジメチルブタン、1,2-ジアミノ-1-ブチルエタ ン、1,6-ジアミノ-2,5-ジメチルヘキサン、 1, 6-ジアミノー2, 4-ジメチルヘキサン、1, 6 ージアミノー3, 3ージメチルヘキサン、1, 6ージア ミノー2,2-ジメチルヘキサン、1,6-ジアミノー 2, 2, 4-トリメチルヘキサン、1, 6-ジアミノー 2, 4, 4-トリメチルヘキサン、1, 7-ジアミノー 2, 3-ジメチルヘプタン、1, 7-ジアミノー2, 4 ージメチルヘプタン、1, 7ージアミノー2, 5ージメ チルヘプタン、1,7ージアミノー2,2ージメチルへ プタン、1,8-ジアミノ-1,3-ジメチルオクタ ン、1,8-ジアミノー1,4-ジメチルオクタン、 1,8-ジアミノー2,4-ジメチルオクタン、1,8 ージアミノー3, 4ージメチルオクタン、1, 8ージア ミノー4, 5-ジメチルオクタン、1, 8-ジアミノー 2, 2-ジメチルオクタン、1, 8-ジアミノー3, 3 ージメチルオクタン、1,8ージアミノー4,4ージメ チルオクタン、1,6-ジアミノ-2,4-ジエチルへ キサン、1,9-ジアミノ-5-メチルノナン等の分岐 を有する鎖状のアルキレンジアミンから誘導される成分 単位を挙げることができる。このような直鎖状あるいは 分岐を有する鎖状のアルキレンジアミン成分単位の内で は、直鎖状のアルキレンジアミン成分単位が好ましく、 特に、1,6-ジアミノヘキサン成分単位が好ましい。 本発明においてはジアミン成分単位100mo1%中 に、芳香族ジアミン成分単位、好ましくはメタキシレン ジアミン成分単位は、好ましくは1~60mol%、さ らに好ましくは5~40mol%の量で含有さる。脂肪 族ジアミン成分単位、好ましくは炭素数が6~18の脂 50

肪族ジアミン成分単位は好ましくは40~99mol% であり、好ましくは60~95mol%の量で含有され ている。ジアミン成分単位として、芳香族ジアミン成分 単位、好ましくはメタキシレンジアミン成分単位の含有 量が60mo1%より多くなると、結晶性が低下し、耐 熱性が大巾に低下するようになる。また、芳香族ジアミ ン成分単位、好ましくはメタキシレンジアミン成分単位 の含有量が1mol%より少なくなると、ガラス転移点 温度が低下し、耐水性が低下するようになる。

【0010】本発明のポリアミド樹脂の重合度について は、温度20℃の濃硫酸中で測定した相対粘度が1.5 ~5. 0、好ましくは2. 0~4. 0の範囲内にあるも のが機械的性質の上で好ましい。相対粘度が2.0未満 の場合には前記ポリアミド樹脂の引張強度や曲げ強度な どの機械的強度、耐衝撃性などの機械物性が低下するよ うになる。また、相対粘度が4.0を越える場合には、 前記ポリアミド樹脂を射出成形、押出成形、ブロー成形 などによって最終製品にする際、成形加工が困難になる ので好ましくない。

【0011】このようなポリアミド樹脂は、従来より公 知の方法を利用して製造することができる。具体的に は、前記ポリアミド構成成分単位であるジカルボン酸と ジアミンまたはその塩を水等の溶媒の存在下、または不 存下に溶融重縮合させることでポリアミド樹脂を得るこ とができる。また、上記の溶融重縮合法を利用すること によりオリゴマーを生成させた後、固相重合法を利用し て、さらに重縮合させることによってもポリアミド樹脂 を得ることができる。

【0012】本発明のポリアミド樹脂は、必要に応じ て、重合途中または重合後に末端封鎖剤を添加しても良 い。末端封鎖剤としてはポリアミドで一般的に使用され るものを添加することができる。具体的には、例えば、 モノカルボン酸、酸無水物等があり、モノカルボン酸と しては酢酸、カプロン酸、ヘプタン酸、オクタン酸、ペ ラルゴン酸、ステアリン酸、ラウリン酸、安息香酸など があり、酸無水物としては無水マレイン酸、無水コハク 酸、無水グルタル酸、無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水 フタル酸などを挙げることができるが、ポリアミドの着 色がなく、末端封鎖剤の反応性が高いことから、ヘキサ ヒドロ無水フタル酸が最も好ましい。末端封鎖剤を添加 することで、成型時のポリアミド樹脂の粘度増加を抑制 することができ、また、ポリアミド樹脂のアミノ末端基 を封鎖することで、成型時のポリアミド樹脂のゲル化を 抑制することができる。

【0013】本発明のポリアミド樹脂には機械的強度、 物性などを向上させるために種々の充填剤を配合するこ とができる。充填剤としては粉末、繊維状などの化合物 であり、具体的には、シリカ、アルミナ、タルク、カオ リン、石英、ガラス、マイカ、グラファイトなどの粉末 状の無機系化合物、ガラス繊維、カーボン繊維、セラミ

ック繊維、石綿繊維などの繊維状無機化合物などがあり、これらの2種以上を混合して使用することもできる。また、これら充填剤は通常の方法により、混練機、押出機などを用いて、配合、溶融混練りすることができ、ポリアミド樹脂100重量部に対して5~150重量部の充填剤を含有させることができる。充填剤の量が5重量部未満であると、ポリアミド樹脂組成物の熱変形温度、高温剛性等の機械特性が低くなり、強化効果が発揮できないし、150重量部より多くしても機械的特性の向上はほとんどなく、成形加工性が悪くなる。

【0014】また、本発明のポリアミド樹脂組成物には、必要に応じて耐熱安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤、潤滑剤、増核剤、帯電防止剤、難燃剤、顔料、染料などの添加剤を配合することができる。

【0015】更に、本発明のポリアミド樹脂に耐衝撃性を向上させるためにポリオレフィンを溶融混練することができる。ポリオレフィンとしては無水マレイン酸を含有するポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン共重合体、エポキシ基を含有するポリエチレン、エチレン共重合体などがあり、これらの2種類以上を混合して使用す 20ることもできる。また、これらのポリオレフィンは通常の方法により、混練機、押出機などを用いて溶融混練することができる。

【0016】本発明のポリアミド樹脂は通常の溶融成形、たとえば、圧縮成型、射出成形または押出成形などによって成形することができる。

#### [0017]

【実施例】以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれら実施例により何ら制限されるものではない。また、以下の実施例、比較例において示し 30た各特性、物性値は、下記の試験方法で測定した。

- (1)相対粘度:ポリマー0.25gを96.3%硫酸25mlに溶解し、溶解液10mlをオストワルド粘度管に入れ、20℃で測定した。
- (2) 示差走査熱量計:島津示差走査熱量計DSC-5 0を用い、窒素気流下に20℃/minの昇温速度で測定 し、ガラス転移温度、結晶化温度、融点を測定した。
- (3) 吸水率:長さ126mm、巾12.6mm、厚さ 1.6mmの試験片を水中(80℃)に浸漬し、下記式 により吸水率を求めた。

吸水率 (%) = (平衡吸水に達した時の重量 - 初期重量) / 初期重量×100

(4)曲げ強度:ASTM D-790に準じて測定し

た。

(5) 曲げ弾性率: A S T M D - 790 に準じて測定 した。

6

(6) 熱変形温度:ASTM D-648に準じて測定した。

#### 【0018】 実施例1

1,6-ジアミノヘキサン10.091kg、メタキシ レンジアミン1.460kg、テレフタル酸9.880 kg、アジピン酸5.561g、および触媒として次亜 燐酸ナトリウム24g、さらにイオン交換水12.49 9kgを50Lの回分式のタンクに仕込み、缶内を窒素 置換後、135℃, 2.5 kg/cm<sup>2</sup>で均一に攪拌、溶 解させる。溶解液を送液ポンプで加熱配管(長さ4m、 管径20mmのパイプ) に8L/hrの供給量で送液 し、内液温度を240℃、次工程の蒸発缶の水蒸気圧力 と同一な圧力35kg/cm²となるよう窒素ボンベに より加圧した。その後、蒸発缶(加圧反応缶)に反応混 合物が供給され、ここで285℃まで加熱され、35k g/c m²を維持するように調圧しながら水抜きをす る。この加圧反応缶の滞留時間は1hr程度である。こ の加圧反応缶で相対粘度1.1~1.3のオリゴマーと する。その後、溶融状態でこのオリゴマーを供給量4. 7 k g/h r でL/D 6 0、スクリュー径 3 7 mmの二 軸押出機(バレル設定温度は300~330℃、スクリ ュー回転数100rpm) に供給し、さらに重合を進め る。また、二軸押出機の途中に末端封鎖剤としてヘキサ ヒドロ無水フタル酸を添加し、粘度調整をし、相対粘度 2. 33のポリアミド樹脂を得た。これらの重合プロセ スは連続式である。得られたポリアミド樹脂の融点は2 98℃、ガラス転移点温度は100℃、結晶化温度は1 27℃であった。また、得られたポリアミド樹脂のペレ ットを100℃の熱風乾燥機にて5時間乾燥した後、射 出成型機(IS100東芝機械(株)) にてシリンダー温 度320℃でテストピースを成形し、評価に供した。結 果は表1にまとめた。

#### 【0019】実施例2~3、比較例1

実施例1において、ジカルボン酸成分単位のモル比、ジアミン成分単位のモル比が表1のようになるように変え、実施例1と同様に重合した。結果を表1に併せて示す。

[0020]

【表1】

40

TPA:テレフタル酸、AA:アジピン酸、HMDA:1,6-ジアミノヘキサン

#### [0021]

【発明の効果】本発明のポリアミド樹脂はジカルボン酸 成分単位とジアミン成分単位を前記した特定の組成にす 20 し、該成形品は例えば自動車部品、各種電気・電子部 ることで、従来の芳香族ポリアミドの優れた特性を保持 させたまま、低吸水率を有し、耐湿性を改善したポリア ミド樹脂を提供することができる。このような優れた性 能を有する本発明のポリアミド樹脂を種々成形して得ら\*

\*れる成型品、フィルムは、耐熱性、耐湿性、機械的特 性、吸水時の寸法安定性、耐薬品性に優れた性能を示 品、および工業用耐熱エンジニアプラスチック部品など の材料として使用可能であり、また、該フィルムは例え ば食品、医薬品あるいは化粧品などの包装材料として使 用することができる。

## フロントページの続き

Fターム(参考) 4J001 DA01 DB04 DC14 EB06 EB08 EB09 EB36 EB37 EB46 EC04 EC08 EC09 EC13 EC47 FA01 FB05 FC05 FD01 GA12 JB02